

Eventos de pruebas de COVID-19 para negocios y empleados

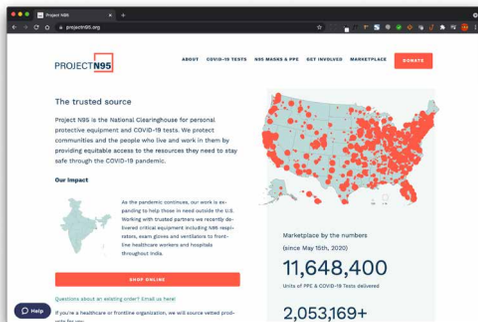
5/11/2021

El Departamento de Salud de Utah (UDOH) no proporciona servicios de pruebas de COVID-19 a empresas privadas ni a organizadores de eventos privados. Las empresas y los organizadores de eventos son responsables de conseguir sus propios proveedores de pruebas y suministros, servicios de laboratorio y de reportar los resultados de las pruebas al Departamento de Salud de Utah. Puede buscar proveedores de pruebas en línea o utilizar los recursos siguientes como punto de partida.



Connect to Test es una herramienta que puede ayudarle a encontrar el mejor tipo de prueba de COVID-19 en función de las necesidades de su negocio o evento. Esta herramienta también le permite adquirir los diferentes tipos de pruebas que mejor se adaptan a sus necesidades.

<https://chs.asu.edu/diagnostics-commons/connect-to-test>



Project N95 es un centro nacional de intercambio de información sobre equipos de protección individual (EPI) y pruebas de COVID-19. El Proyecto N95 realiza compras en grupo de EPI y suministros de pruebas para reducir los costos de las empresas.

<https://www.projectn95.org/>



When To Test es una herramienta fácil de usar que le ayuda a usted o a su empresa a saber cuándo debe hacerse la prueba de COVID-19. Tiene en cuenta la propagación comunitaria del COVID-19 en su zona, las estrategias que su empresa está adoptando para evitar la propagación del COVID-19 y el nivel de cumplimiento en su lugar de trabajo.

<https://whentotest.org/>

Tipos de pruebas de COVID-19

Hay muchos tipos de pruebas de COVID-19. Algunos resultados pueden ser leídos por la persona que hace la prueba o por la persona que se somete a ella, como una prueba de embarazo. Otras pruebas deben enviarse a un laboratorio o leerse con un equipo especial. Las pruebas pueden ser de venta libre (a veces llamadas pruebas caseras), lo que significa que una persona puede administrar la prueba por sí misma, o pueden ser pruebas en el punto de atención, lo que significa que un proveedor de atención médica o una persona capacitada debe administrar la prueba por usted.

- **Las pruebas moleculares** suelen denominarse pruebas PCR. Estas pruebas buscan el material genético del virus. Son pruebas muy precisas y casi siempre detectan si una persona está infectada por el virus. Las pruebas moleculares se realizan en un laboratorio y los resultados tardan más tiempo. Puede tomar de 1-2 días para recibir los resultados.

- **Las pruebas rápidas de antígenos** buscan las proteínas que se encuentran en el virus o en su interior. Éstas le indican si tiene el COVID-19 en este momento y podría contagiar a otras personas. Los resultados son más rápidos que los de las pruebas moleculares y pueden tardar entre 15 minutos y 1 hora. Las pruebas de antígenos sólo pueden detectar grandes cantidades de virus y son menos sensibles que las pruebas de PCR. Funcionan mejor cuando alguien tiene síntomas de COVID-19 y son más precisas durante los primeros 5-7 días de la enfermedad, cuando la carga viral es más alta.
- **Las pruebas moleculares rápidas** buscan el material genético del virus como una prueba PCR, pero los resultados son mucho más rápidos porque la muestra no tiene que ser enviada a un laboratorio para su procesamiento. Los resultados de estas pruebas salen entre 15 minutos y 1 hora.
- **Las pruebas de serología (sangre) o de anticuerpos** para COVID no son apropiadas para ser usadas o requeridas en lugares de trabajo o eventos. En este momento, no tenemos pruebas muy buenas que puedan decirnos la inmunidad de una persona contra el COVID-19. Las pruebas de anticuerpos no indican si alguien es infeccioso con el COVID-19 y puede contagiar a otras personas. Las pruebas de anticuerpos positivas NO son una garantía de inmunidad contra el COVID-19.

Las pruebas deben tener la Autorización de Uso de Emergencia (EUA) de la FDA o ser pruebas desarrolladas por laboratorio y aprobadas por la FDA para el COVID-19. Para una lista de pruebas autorizadas o aprobadas visite:

- [Pruebas de antígeno](#)
- [Pruebas moleculares](#)

Enmiendas de 1988 de la exención para la Ley de Mejora de los Laboratorios Clínicos (CLIA)

Los análisis de COVID-19 están regulados a nivel federal por la FDA y las normas establecidas por la Ley de Mejora de los Laboratorios Clínicos (CLIA). Las pruebas realizadas en los laboratorios están cubiertas por el certificado CLIA del laboratorio. Es posible que las organizaciones que no son laboratorios, como un lugar de trabajo o un evento, salgan a hacer pruebas, pero esto requiere un certificado de exención de la CLIA.

Las pruebas en el punto de atención (POC) requieren un certificado de exención CLIA. Sin embargo, las pruebas de venta libre (OTC) o pruebas de casa no requieren un certificado CLIA o un certificado de exención CLIA.

Para obtener información sobre cómo obtener un certificado de exención CLIA, visite

<https://www.cms.gov/Regulations-and-Guidance/Legislation/CLIA/downloads/HowObtainCertificateofWaiver.pdf>.

Para solicitar un certificado de exención CLIA, visite

<https://www.cms.gov/Medicare/CMS-Forms/CMS-Forms/downloads/cms116.pdf>.

Reporte de los resultados de las pruebas

Todos los resultados de las pruebas de COVID-19 están obligados por la ley estatal y federal a ser reportados al Departamento de Salud de Utah dentro de las 24 horas siguientes a la finalización de la prueba. No importa qué tipo de prueba se utilizó o cuál fue el resultado; todos los resultados de las pruebas deben ser reportados a la salud pública. Sin embargo, los resultados de las pruebas caseras de antígeno rápido NO tienen que ser reportados al Departamento de Salud de Utah. Este tipo de pruebas no tienen que ser enviadas por correo a un laboratorio para su procesamiento o cargadas en una aplicación u otro equipo especial.

Para obtener más información sobre la notificación de los resultados de la prueba COVID-19, visite

<https://coronavirus-download.utah.gov/Health-provider/COVID-19-Laboratory-Reporting-FAQs.pdf>.

Envíe un correo electrónico a edx@utah.gov para obtener información sobre el portal de informes en línea del Departamento de Salud de Utah para informar sus resultados de COVID-19.

Ejemplos de pruebas de COVID-19 que pueden ser utilizadas

Estos son ejemplos de pruebas de COVID-19 aprobadas por la FDA o con autorización de uso de emergencia que podrían ser utilizadas por los empleadores, las empresas y los lugares de celebración de eventos. Le alentamos a que visite [Connect to Test](#) para encontrar el tipo de prueba adecuado en función de sus necesidades.

	Pruebas Moleculares	Pruebas de Antígeno
Pruebas en los Puntos de atención (Exención de Certificado CLIA requerido)	<ul style="list-style-type: none"> Lucira COVID-19 all-in-one test kit 	<ul style="list-style-type: none"> Abbott BinaxNOW COVID-19 Ag Card home test OraSure InteliSwab COVID-19 rapid test Rx
Pruebas de venta pública	<ul style="list-style-type: none"> Cue COVID-19 test for home and OTC use Lucira CHECK-IT COVID-19 test kit 	<ul style="list-style-type: none"> Abbott BinaxNOW COVID-19 Ag Card 2 home test Abbott BinaxNOW COVID-19 antigen self test Access Bio CareStart COVID-19 antigen home test BD Veritor at-home COVID-test Ellume COVID-19 home test OraSure InteliSwab COVID-19 rapid test Quidel QuickVue at-home OTC COVID-19 test

	Certificado CLIA requerido (Los resultados de las pruebas deben ser procesados por un laboratorio)	Exención de Certificado CLIA requerido (los resultados de las pruebas los realiza el proveedor de pruebas en el lugar, casi siempre un médico o un proveedor de atención médica)	Exámen de casa
La prueba tiene que ser leída por un equipo especial para obtener los resultados (llamado lectura por instrumento)	<ul style="list-style-type: none"> Celltrion Sampinute DiaSorin LIAISON Ortho VITROS Qorvo Omnia QIAGEN QIAreach Quanterix Simoa 	<ul style="list-style-type: none"> BD Veritor BD Veritor + Flu A/B Ellume Luminostics Clip LumiraDx Quidel Sofia FIA Quidel Sofia2+Flu 	<ul style="list-style-type: none"> BD Veritor Ellume OTC
La persona que se somete a la prueba puede leer los resultados por sí misma (llamada lectura visual)		<ul style="list-style-type: none"> Access Bio CareStart ANP Technologies NIDS BinaxNOW Card BinaxNOW 2 Card Celltrion DiaTrust GenBody COVID-19 Ag InBios SCoV-2 OraSure InteliSwab Pro PHASE Scientific INDICAID Princeton Status+Flu Salofa Sienna-Clarity Quidel QuickVue 	<ul style="list-style-type: none"> Access Bio CareStart BinaxNOW home Rx BinaxNOW self over-the-counter BinaxNOW Telehealth OraSure InteliSwab Rx OraSure InteliSwab OTC Quidel QuickVue Rx Quidel QuickVue OTC